#### PYRAZINE DERIVATIVE AND HERBICIDE

Publication number: JP6192252 (A)
Publication date: 1994-07-12

Inventor(s): SATO JUN; KONDO YASUO; KUDO YOSHIHIRO; NAWAMAKI TSUTOMU;

WATANABE SHIGEOMI; ISHIKAWA KIMIHIRO; ITO YOICHI +

Applicant(s): NISSAN CHEMICAL IND LTD +

Classification:

- international: A01N43/60; A01N43/84; C07D401/04; C07D401/14; C07D405/14; C07D409/14;

A01N43/48; A01N43/72; C07D401/00; C07D405/00; C07D409/00; (IPC1-

7): A01N43/60; A01N43/84; C07D401/04; C07D401/14; C07D405/14; C07D409/14

- European:

Application number: JP19930235027 19930921

Priority number(s): JP19930235027 19930921; JP19920253064 19920922

#### Abstract of JP 6192252 (A)

PURPOSE:To obtain a new compound exhibiting excellent herbicidal effect at a low rate of application and useful as a herbicide for plowed land, paddy field and non-plowed land. CONSTITUTION:The compound of formula I [Ra is H, halogen, alkoxy, alkylamino, alkyl or haloalkyl; Rb is phenyl, benzyl, pyridyl, thienyl or furyl; Rc is SR<1>, OR<2> or N (R<3>)R<4> (R<1> to R<4> are H, alkyl, alkenyl or alkynyl; R<3> and R<4> may together with N form a ring)], e.g. 2-[2-(4-chlorophenyl)-6-methylthio-4pyrimidinyl]-3-ethylpyrazine. The compound of formula I can be produced by reacting a 2-acyl-3alkylpyrazine of formula II with carbon disulfide and an alkyl halide in the presence of a base and reacting the resultant ketene dithioacetal derivative of formula III with a phenylamidine derivative of formula IV in the presence of a base. This compound is effective for the control of broad-leaved weeds such as Byzantine-speedwell and whitebird's-eye, gramineous weeds, cyperaceous weeds and paddy field weeds such as bulrush and barnyard grass.

Data supplied from the espacenet database — Worldwide

# 四公公開特許公報(A)

(11)特許出願公開餐号

# 特開平6-192252

(43)公開日 平成6年(1994)7月12日

(51)Int.CL <sup>5</sup>	歲別記号	庁内蔡理番号	F 1		技術表示簡所
C 0 7 D 401/04	239	7602-4C			
A01N 43/60		9159-4H			
43/84	101	9159-4H			
C 0 7 D 401/14	239	7602-4C			
405/14	239	7602-4 C			
			家营造家	朱龍末	請求項の数2(全 43 頁) 最終頁に続く
(21) 出額番号	<b>特顯平5-235027</b>		(71) []	搬人	000003986
					日產化学工業株式会社
(22) 出願日	平成5年(1993)9)	3218			東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1
			(72) ∮	明吉	佐藤 홾
(31)優先權主張番号	特顧平4-253064				干埃與船橋市坪井町722番地1日産化学工
(32) 優先日	平4 (1992) 9 月22				業株式会社中央研究所内
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72) \$	到者	近藤
					千葉県船橋市坪井町722番地1日産化学工
					类株式会社中央研究所内
			(72) ۾	制者	工蒜(住宏
					<b>丁葉県船橋市坪井町722番地1日産化学工</b>
					类株式会社中央研究所内
					最終資に続く

#### (54) 【発明の名称】 ピラジン誘導体および除草剤

(57) [要約]

【構成】 式(I)

[461]

〔式中、Raは水素、ハロゲン、アルコキシ、アルキルアミノ、アルキルまたはハロアルキルを表し、Rbは置換されていてもよいフェニル、ベンジル、ビリジル、チエニルまたはフリルを表し、RcはSR'、OR'またはN(R\*) R\*を表す(R\*、R\* およびR\*はそれぞれ独立に水素、アルキル、アルケニルまたはアルキニルを表し、R\* およびR\*は結合する栄素とともに3~7の程を形成していてもよく、その環内に酸素を含んでいてもよい。)。」で表されるピラジン誘導体および該誘導体を含有する除草剤。

【効果】 本発明化合物は細郎、水田、非耕地用除草剤

として有用である。

【特許請求の範囲】 

[化1]

〔式中、R a は水素原子、ハロゲン原子、 $C_{1-6}$  アルコ キシ基、Circ アルキルアミノ基、Circ アルキル基ま たはC<sub>1</sub>-。ハロアルキル基を表し、

Rbは微機基によって任意に微微されていてもよいフェ ニル基、ベンジル基、ビリジル基、チエニル基またはフ リル基(但し、置換基はCi-a アルキル基、ハロゲン原 子、C<sub>1-1</sub> ハロアルキル基およびC<sub>1-2</sub> ハロアルコキシ 基から選ばれる1または2以上を表す。〉を表し、

 $R \in \text{dSR}^1$  、 $OR^2$  またはN ( $R^3$  )  $R^4$  を表す( $\theta$  20 い。しかしながら、既存の除草剤はこれらの条件を全て し、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>2</sup>およびR<sup>1</sup> はそれぞれ独立に水素 原子、C」。アルキル基、C」。アルケニル基またはC 1-0 アルキニル基を表し、R® およびR\* は結合する室 素原子とともに3~7の関を形成していてもよく、その 環内に酸素原子を含んでいてもよい。)。)で表される ピラジン誘導体。

【蕭乘順2】 請求項1記載のビラジン誘導体を含有す る除茁和。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は新規なピラジン誘導体お よび該誘導体を有効成分として含有する選択性除草剤に 関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来から、重要作物、例えばイネ、大 豆、小麦、トヴモロコシ、ワタ、ビート等を雑草から守 り、これらの重要作物の生産性を高める為に多くの除草 剤が実用化されてきた。これらの剤は、適用場面によっ て、畑作用、水田用、非耕地用の3つに大別することが できる。さらに、各々の中で、薬の施用方法によって土 40 **坡混和処理型、莞芬前上坡処理型、発芽後処理(菜葉処** 理) 型等に分類することができる。

【0003】近年、世界的な人口増加に伴い、重要作物 の生産性が各国の食糧経済に影響を与えることは明らか である。これらの変化に伴い、従来の農業形態が21世 紀に向けて変化することは必至である。現に、農業従事 者にとって、作物栽培時に障害となる雑草を経済的、か つ効率良く枯殺あるいは勘除できる除草剤の開発は、以 前に比べて増々必要となっている。

を備えた薬剤の開発が切塞されている。低薬量で高い除 草効果を有するもの(特に環境保護の観点からできるだ け低薬量散布によって雑草を枯穀することが必要であ る。)、適度な残効性を有するもの(近年、上業残留の 長い薬物が後作へ被害を与えることが問題となってお り、散布後。適度な残効性を示すことが重要であ る。)、散布後、速やかに雑草を枯穀するもの(薬剤処 理後、短い期間で次の作物の播種、移植が可能であ る。)、※額処理回数が少いもの(農業從事者にとって 70 繁雑な雑草防除作業の回教をできるだけ少くすることは

【0005】雑草防除対象が広難なもの(広葉戦草、イ ネ科雑草、多年生雑草など性質の異った雑草種に対し て、1つの薬剤で、これらを防除できる薬剤が望まし い。)、施用方法が多いもの(土壌処理効果。業業処理 効果などを併せ持つことにより、より強力な除草効果が 得られる。)、作物に対して問題となる薬害を示さない もの(作物と雑草が混在するような耕地に於いて選択的 に雑草だけを枯裂できるものが好ましい。)が望まし 満たしているものではない。

【0006】ピラジン際によって2位が関連されたピリ ジン誘導体が除草新性質を有することは特勝平4-23 4849号公報に関示されている。

[0007]

重要である。)、

【課題を解決するための手段】本発明者らは、このよう な状況に鑑み、軍要作物に対して選択性を示し、多くの 雑草に対して低菜墨で優れた除草効果を有し、土壌処 理、落葉処理効果を兼ね備えた除草剤を開発する為に研 30 究を続けた結果、式(1)

[0008]

[/k2]

【0009】 (式中、Raは水素原子、ハロゲン原子、 Cire アルコキシ基、Cire アルキルアミノ基、Cire アルキル基またはCi-c ハロアルキル基を表し、Rbは 置換基によって任意に置換されていてもよいフェニル 基、ペンジル基、ビリジル基、チェニル基またはフリル 基(但し、置換基はCi-i アルキル基、ハロゲン原子、 Ci-4 ハロアルキル基およびCi-4 ハロアルコキシ基か ら選ばれる1虫たは2以上を表す。)を表し、KcはS R'、OR' またはN(R') R' を表す(但し、 【0004】このような除草剤として以下のような条件 50 R-、R2、R2 およびR2 はそれぞれ独立に水素原

--584--

子、C:-。アルキル基、C:-。アルケニル基またはC:-。アルキニル基を表し、R\* およびR\* は結合する窒素原子とともに3~7の環を形成していてもよく、その環内に酸素原子を含んでいてもよい。)で表されるビラジン誘導体(以下、本発明化合物と称する。)を見削した。

【0010】 本発明化合物は畑地、水田、非耕地用除草 剤として、土壌処理、業業処理のいずれの処理方法においても、イヌホウズキ、テョウセンアサガオ、イチビ、アメリカキンゴジカ、マルバアサガオ、イヌビユ、アオ 70 ピユ、オナモミ、ブタクサ、ヒマワリ、ハキダメギク、セイヨウトゲアザミ、ノボロギク、ヒメジョン、イヌガラシ、ノハラガラシ、ナズナ、イヌタデ、ソバカズラ、スペリヒユ、シロザ、コアカザ、ホウキギ、ハコペ、オオイヌノフグリ、ツユクサ、ホトケノザ、ヒメオドリコソウ、コニシキソウ、オオニシキソウ、ヤエムグラ、アカネ、スミレ、アメリカツノクサネム、エピスグサ、コ\*

\*センダングサ等の広葉雑草、

【0011】野生ソルガム、オオクサキビ、ジョンソングラス、イヌピエ、ブラックグラス、メヒシバ、カラスムギ、オヒシバ、エノコログサ、スズメノテッポウ等のイネ科雑草、ハマスゲ等のカヤツリグサ科雑草、ヘラオモダカ、オモダカ、ウリカワ、タマガヤツリ、ミズガヤツリ、ホタルイ、クログワイ、アゼナ、コナギ、ヒルムシロ、キカングサ、タイヌピエ等の各種水田雑草に低薬量で高い務草力を有する。

4

7 【0012】本発明化合物は例えばスキーム1~5に示す方法によって合成できる(スキーム1~5のRa、Rb、Ra、Ra、Ra、およびRa、は前記と同様の意味を表し、RalはCn、アルキル基を表し、Halはハロゲン原子を表し、nは1または2を表し、Mはナトリウム原子あるいはカリウム原子を表す。)。

[0013]

ME31

$$(II) \begin{picture}(200,0) \put(0,0){\line(1,0){100}} \put(0,0){\line(1,$$

#### スキーム1

【0014】(1)スキーム1は第1段階として2-アシルー3-アルキルビラジン(II)に塩基の存在下、二硫化炭素、ハロゲン化アルキルを反応させてケテンジチオアセタール誘導体(III)とし、第2段階として(II 401)とフェニルアミジン誘導体と塩基存在下で反応させ

本発明化合物 (IV) (Rc; SR<sup>1</sup> の場合) 製造する方 法を表す。

[0015]

(E4)

特別平6-192252

## X 4 - 4 2

【0016】(2)スキーム2は(III)とフェニルア ミジン誘導体を金属アルコキサイドの存在下、反応させ 本発明化合物(V)(Rc:QR $^2$ の場合)を製造する\* \*力法を表す。 【0017】 【化る】

$$\begin{array}{c|cccc}
N & Ra & R^2-OM & N & Ra \\
N & N & R^2-OM & N & Rb \\
N & N & N & N & Rb \\
N & N & N & N & Rb \\
N & N & N & N & N & Rb \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N & N & N \\
N & N & N & N$$

# スキーム3

【0018】(3) スキーム3は(IV) と金属アルコキサイドを反応させ本発明化合物(V)(Re;OR<sup>2</sup>の場合)を製造する方法を表す。

[0019] [6]

## スキーム4

【0020】(4) スキーム4は第1段階として(19) を酸化して化合物 (VI) とし、第2段階として (VI) と 金属アルコキシド、アミンまたは金属メルカプチドと反 応させ、対応する本発明化合物(V)(Rc;OR®の 場合)、(X)(Rc:N(R\*)R\*の場合)または 〈IV〉(Rc:SR<sup>1</sup> の場合)を製造する方法を表す。 [002]] [[27]

# スキーム5

[0022] (5) スキーム5は第1段階として (VII ) とフェニルアミジン誘導体と反応させ化合物 (VII I) とし、第2段階として (VIII) をクロル化剤と反応させクロル体 (IX) とし、第3段階として (IX) と金属メルカプチド、金属アルコキシドまたはアミンと反応させ、対応する本発明化合物 (IV) (Rc:SR: の場合)、(V) (Rc:OR<sup>2</sup> の場合)または(X) (Rc:N(R<sup>2</sup>) R<sup>3</sup> の場合)を製造する方法を表す。

【0023】以下に本発明化合物および中箇体の合成例

【0022】(5) スキーム5は第1段階として (VII 40 を実施例として具体的に述べるが、本発明はこれらによ )とフェニルアミジン誘導体と反応させ化合物 (VII って限定されるものではない。

[0024]

(実施例)

〔実施例1〕 2-(2-(4-2007) + 2007) + 6-4メチルチオー4-1805 + 2007 + 200

[0025]

[428]

$$\begin{array}{c} \text{11} \\ \text{N} \\ \text{C}_{3}\text{H}_{5} \\ \text{SCH}_{3} \\ \text{SCH}_{2} \\ \text{CO}_{3} \text{, (CH}_{3})_{2}\text{CHOH} \\ \end{array}$$

【0026】3-エチル-2-〔2,2-ビス(メチル \*ム)にて単離精製を行い、目的物0.25gを得た。 チオ) ビニルカルボニル] ビラジン 0.5 g および 4 - 20 【0027】 (実施例2) クロロフェニルアミジン塩酸塩0.43gをイソプロパ ノール10m1に溶解し、無水炭酸カリウム0、47g を加えた。約15時間還流後、イソプロパノールを留去 し、水を加え酢酸エチルにて抽出した。無水硫酸ナトリ ウムで乾燥後、酢酸エチルを留去し粗生成物を得た。こ れを練層クロマトグラフィー(展開溶媒:グロロホル\*

3-エチルー2-(6-メチルチオー2-(4-トリフ ルオロメチルフェニル) -4-ピリミジニル) ピラジン の合成

[0028]

ME91

[0029] 3-エチルー2-[2, 2-ピス (メチル チオ) ビニルカルポニル) ビラジン0.5gおよび4-トリフルオロメチルフェニルアミジン塩酸塩0. 49g をベンゼン15ml、N, Nージメチルホルムアミド2 m 1 に溶解し、60%水素化ナトリウム0。21gを加 終了後、水を加え酢酸エチルで抽出し、無水硫酸ナトリ ウムで乾燥後、溶媒を留去し粗生成物を得た。これを薄 層クロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム)にて 単離精製を行い、目的物 0. 25gを得た。

[0030] [実施例3]

えた。約2時間還流後、容温で一晩撹拌を続けた。反応 80 3-エチルー2-〔6-メトキシー2-〔4-トリフル

(4-トリフルオロメチルフェニル) -4-ピリミジニ ル) ピラジン0. 35gをメタノール15m1に溶解 し、ナトリウムメトキシドロ、13gを加えた。約30 時間還流後、溶媒を留去しクロロホルムで拡出した。抽 出溶液を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を

留去し粗生成物を得た。これをイソプロピルアルコール※

【0032】3-エチル-2-〔6-メチルチオ-2- 20%で再結晶し、目的物220mgを得た。

#### [0033] (転施例4)

2-(6-メチルスルホニル-2-(4-トリフルオロ メチルフェニル》-4-ピリミジニル》-3-エチルビ ラジンの合成

[0034]

## (化11)

【0035】2-〔6-メテルチオ-2-(4-トリフ ルオロメチルフェニル) -4-ピリミジニル] -3-エ チルピラジン 0.3gを塩化メチレン 20m1に溶解 し、水冷下でm-クロロ過安息香酸 0. 42gを加え た。室温で約5時間機件を続けた後、水を加えタロロホ ルムにて抽出した。抽出層を飽和亜硫酸ナトリウム水溶 液、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液の膜で洗浄し、無水 50 リフルオロメチルフェニル) ー4ーピリミジニル) ー3

硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し残留物を薄層 クロマトグラフィー (展開溶媒 クロロホルム: 酢酸エ チル 9:1) にて単職精製を行い、目的物 0.25g を得た。

#### 【0036】 (実施例5)

SO2CH

2-(6-(N, N-ジメチルアミノ)-2-(4-ト

15

エチルピラジンの合成

[0037]

\* [E12]

[0038] 2-[6-メデルデオー2-(4-トリフ ルオロメチルフェニル) -4-ビリミジニル] -3-エ チルピラジン 0、2gを18%ジメチルアミンーメタノ 一ル溶液 6 m 1 に溶解し、約 3 時間加熱遺流した。メタ ノールを留去後、冷水50mmlを加え、折出した団体 を慮取した。得られた粗結晶を隷層クロマトグラフィー

(展開溶媒 クロロホルム:酢酸エチル 9:1) にて※

※単離精製を行い、目的物 0、09gを得た。

[0039] (共施例6)

3-エチル-2-〔2、2-ピス(メチルチオ)ピニル カルボニル〕ピラジンの合成

[0040]

ME131

$$\begin{array}{c|c} & C_2H_5 & CS_2 \cdot CH_3I \\ & & \\ CCH_3 & NaH \cdot DMF \end{array}$$

【0041】2-アセチルー3-エチルゼラジン5gお 40 性炭処理した。ペンゼンを留去し再結晶(ペンゼンーへ よび二硫化炭素4. 55gをジメチルホルムアミド50 mlに溶解し、氷水にてO℃まで冷却した。これに60 **外水素化ナトリウム2.8gをゆっくり加え上時間撹拌** した。次にジメチルホルムアミド100m1を加え、統 いてヨウ化メチル12.3gをゆっくりと商下した。2 時間機絆を続け、徐々に室温までもどした後、氷水を加 え30分撹拌した。析出した粗結晶を濾取し、これを 水、n-ヘキサンで洗浄した後、ベンゼンに溶解して活

キサン)により目的物4.7gを得た。

【0042】 (实施例7)

2- [6-(N, N-ジメヂルアミノ) -2-(4-ト リフルオロメチルフェニル)ー4ーピリミジニル) ピラ ジン 4ーオキサイドの合成

[0043]

[化14]

【0044】2-[6-メデルスルホニル-2-(4-トリフルオロメチルフェニル) -4-ビリミジニル) ピ 20 製造行い、目的物 0、8gを得た。 ラジン1.2gをクロロホルム50m1に溶解し、室温 でmークロロ過安息香酸2、4gを加えた。室濃で一晩 搅拌を続けた後、50%ジメチルアミン15mlを加え 更に2時間撹拌した。反応溶液を水、飽和亜硫酸ナトリ ウム水溶液。歯和炭酸水素ナトリウム水溶液、水の順に 洗浄した。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を留去しゃ

\*た。残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーで精

[0045] (延腕例8)

3-クロロ-2-(6-(N, N-ジメチルアミノ)-2-(4-トリブルオロメチルフェニル)-4-ビリミ ジニル〕ピラジンの合成

[0046]

化151

【0047】2-[6-(N, N-ジメチルアミノ)-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ピリミ ジニル) ピラジン 4ーオキサイド0.8g中にオキシ 塩化リン10m1を加え。100℃で3時間加熱撹拌を 行った。過剰のオキシ塩化リンを補圧留去し、残留物に 水水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出層を水洗 し、無水硫酸ナトリウム乾燥後、溶媒を閉去した。残留 物を薄層クロマトグラフィー (展開密媒 クロロホル 80 【化16】

ム:ヘキサン ?:3) にて単離精製を行い、目的物 0.15gを得た。

【0048】 (実施例9]

2- (6-(N, N-ジメチルアミノ)-2-(4-ト リフルオロメチルフェニル) - 4 - ピリミジニル) - 3 ーメトキシビラジンの合成

[0049]

CH<sub>3</sub>ON<sub>8</sub>

CH<sub>3</sub>ON<sub>8</sub>

CH<sub>3</sub>ON<sub>8</sub>

CH<sub>3</sub>CH<sub>4</sub>

CH<sub>3</sub>CH<sub>5</sub>

CF<sub>3</sub>

【0050】3-クロロ-2-【6-(N, N-ジメチルアミノ)-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ビリミジニル】ピラジン80mgをメタノール10mlに溶解し、ナトリウムメトキシド30mgを加えた。2時間遺流後、溶媒を留去し、残留物に水を加え、クロロホルムで抽出した。抽出層を水洗し、無水焼酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去後、薄層クロマトグラ

フィー(展開溶媒:クロロホルム)で精製し、目的物6 20

Omgを得た。

 $CH_3$ 

[0051] (実施例10)

 $^{^{\backprime}}\mathrm{CH}_{3}$ 

 $2-{(6-(N,N-ジメチルアミノ)-2-(4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ピリミジニル)-3-エチルピラジンの合成$ 

[0052] WE17]

SCH

【0053】(a) 2-〔6-メチルチオー2-〔4-トリフルオロメチルフェニル)-4-ピリミジニル〕-3-エチルピラジン3gを塩化メチレン160mlに溶解し、m-クロロ過安息香酸3.1gを加えた。繁温で2時間撹拌後、水100mlを加え、クロロホルムで抽出した。抽出層を水洗し、無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去した。得られた粗結晶はそのまま次の反応に用いた。

(b) (a) で得られた粗結晶をイソプロピルアルコール200mlに溶解し、50%シメチルアミン水溶液20mlを加えた。3時間環流後溶媒を減圧資去した。残留物をクロロボルム100mlに溶解し、水洗後、無水流酸ナトリウムで乾燥した。乾燥剤を遮別後、クロロボルム溶液の主ま次の反応に用いた。

(c)

(c) (b) で得られた粗生成物のクロロホルム溶液中に三塩化リン3gを加え、3時間澄流した。水冷下で水10m1をゆっくり齎下した後、5%炭酸ナトリウム水溶液50m1を加えた。有後層を分離し、水洗後無水硫酸ナトリウムで軽燥した。溶媒を減圧留去後シリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム)で精製し、目的物2、1gを得た。

[0054] (実施例11)

5 ークロロー 3 ーエチルー 2 ー〔6 ーメチルアミノー 2 ー (4 ートリフルオロメチルフェニル) ー 4 ーピリミジ ニル) ピラジンの合成

[0055] [化18]

[0056]2-[6-(N-x+x+y+z)-2-20\*t](トリフルオロメチルフェニル) -4-ビリミジニル) -3-エチルビラジン 4-オキサイド0、5g中に塩 化チオニル10mlを加え、3時間還流した。過剰の塩 化チオニルを滅圧留去し、残留物に水を加え、クロロホ ルムで抽出した。抽出層を水洗し、無水硫酸ナトリウム で乾燥後、溶媒を留表し海層クロマトグラフィー(展開 溶媒:クロロホルム)で精製し、目的物り、25gを得\*

[0057] (英施例12)

3-エチル-2-[4-メチルチオー6-(4-トリフ ルオロメチルフェニル) -2-ビリジル) ピラジンの合

[0058]

(化19)

[0059] 4ートリフルオロアセトフェノン0. 45 gを15mlのTHF (テトラヒドロフラン) に溶か し、カリウムーエープトキシドの、63gを加え、室温 で30分機棒した。3-エチル-2-〔2, 2-ビス (メチルチオ) ピニルカルボニル] ピラジン0. 5 g を

酢酸15mlを加え。加熱しながらTHFを解去し、そ の後度に8時間100℃に加熱した。氷冷しながら5% 水酸化ナトリウム水溶液をアルカリ性になるまで加え た。酢酸エチルで抽出し、抽出層は水洗後、無水硫酸ナ トリウムで乾燥した。溶媒を留去後、薄層クロマトグラ 加え、容温で1時間撹拌した。酢酸アンモニウム5gと 50 フィー(展開溶媒:クロロホルム)で精製し、目的物 \* [0061]

M:201

25

0.14gを得た。

[0060] (実施例13)

2-アセチル-3-エチルピラジンの合成

$$\begin{pmatrix}
N & C_2H_3 & NBS \\
N & P_1^{i} NO_2 \\
Na / EiOH
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
N & C_2H_3 \\
P_1^{i} NO_2 \\
Na / EiOH
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
N & C_2H_3 \\
Na / EiOH
\end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix}
N & C_2H_3 \\
Na / EiOH
\end{pmatrix}$$

【0062】(a) 2,3-ジエチルビラジン23.6g、N-プロモスクシンイミド30.84g、ベンゾイルバーオキサイド370mgおよび四塩化炭素370m1の混合物を9.0分遺流した。放冷後、不溶物を除去し、溶媒を減圧留去しBr体を薄茶色液体として36,34g得た。

(b) 脱水エタノール200mlに金属ナトリウム4. 23gを溶かした溶液に、2-二トロプロバン20.8 gを15℃で徐々に加えた。滴下後、混合物を20℃で 30分間撹拌した。得られた溶液の中へ、Br体を撹拌 下、徐々に加えた。2時側還流後、放冷し、溶媒を留去 20 した後、酢酸でpHを4に調整し、塩化メチレンで抽出※

70%した。有機屬を飽和食塩水、飽和炭酸水率ナトリウム溶 被、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し た。得られた有機層をセライトを置した後、減圧下溶媒 を留去し、蒸留した。目的物16.3gを淡黄色液体と して得た。

【0 0 6 3】 海点 4 6. 5 - 4.7. 0℃/0. 12 - 0. 13 mmHg

26

〔與施例 1 4]

2ーアセチルー3ークロロピラジンの合成

[0064]

[1E 2 1]

$$\begin{array}{c|c}
N & CI \\
CH_1CHO \\
CH_2CHO \\
Bull Li \\
(a) & OH 
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
M_1O_2 \\
OH \\
OH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
N & CI \\
M_1O_2 \\
OH
\end{array}$$

【0065】(a)脱水工HF(テトラヒドロフラン) 100m1に2, 2, 6, 6-テトラメチルピベリジン 16.5gを溶かし-70℃に冷却した。次にn-Bu Li(n プチルリチウム) 71、15ml(1、56 mol/l ヘキサン密液)をゆっくりと滴下した。徐 々に温度を0℃まで上げ、30分撹拌後、再度-70℃ まで冷やし、2-クロロビラジン10gを30分かけて 滴下した。1時間撹拌した後、アセトアルデヒド31. 43gを20分かけて滴下し、そのまま1.5時間撹拌 を続けた。反応終了後、濃塩酸40m1、エチルアルコ ール40mlおよびTHF160mlの混合溶液を加 え、室臨にもどした。炭酸水素ナトリウム水溶液で中和 した後、有機溶媒を滅圧留去しジクロロメタンで抽出し 40 た。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、溶媒を減圧留去し た。得られた粗物をカラムクロマトグラフィー(展開落 媒:クロロホルム)で精製し、3-クロロー2-(1-ヒドロキシエチル) ピラジン5.77gを得た(無色、

液体)。

(b) 得られた3-クロロー2-(1-ヒドロキシエチ30 ル) ピラジン5、6gを200mlの脱水トルエンに溶かし、活性二酸化マンガン(中央電気工業(株))65gを加え1時間加熱凝流した。室湿にもどした後、セライトろ温を行った。この時、得られた廃脚型にトルエンを加え、10分間凝流を行ない熱ろ過し、先ほどのろ液と合わせて溶媒を減圧留去した。得られた粗物をカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルム)で新製し、目的物3.3gを得た(白色結晶)。(m.p.36-38℃)

[実施例15]

40 3 - エチルー2 - (2 - メチルスルホニルー2 - メチル チオビニルカルボニル) ビラジンの合成

[0066]

MK2 21

-596-

前記実施例に準じて合成した本発明化合物及びピラジン 70 関連化合物の構造式および物性を前記実施例を含め第1 表、第2表及び第2-1表から第2-4表に示す。また 中間体の構造と物性を第3-1表および第3-2表に示\*

\*\* 查。

[0068] (第1表)

[0069]

[化23]

28

【0070】 【表1】

化合物No.	Rа	RЬ	Rс
1	TI	4-Cl-phenyl	SCH
2	1-1	2-F-pheny 1	SCHi
3	H	3-CHs -phenyl	SCHa
4	CH	4-C1-phenyl	SCHi
5	CHr	4-CFs -phenyl	SCHa
6	C: H:	4-C1-pheny1	S C H <sub>3</sub>
7	C <sub>2</sub> H <sub>3</sub>	4-F-phonyi	SCHa
8	C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	2-F-phenyi	SCII
9	Ca Ha	3-CH <sub>0</sub> -phenyl	SCH
10	C2 H5	$4-CH_3-phenyt$	S C·H <sub>8</sub>
1:1	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	4-CFa -phenyl	S C Ha
12	Ca H <sub>3</sub>	4-CF3 -phenyl	O-C Ha
1.3	Ca H5	3-pyridyl	S C II <sub>3</sub>
14	Cz Há	2 - thleny1	S C.Ha
1 5	C <sub>s</sub> II.	4 Cl phenyl	OCH <sub>6</sub>
1.6	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	4-F-phenyl	$OCH_{1}$
17	$C_2$ $H_3$	4-CFa -phenyl	N (CH <sub>3</sub> ) 2
18	Ca Ha	4-F-phenyl	$N(CH_3)_3$
19	Cz II5	4-CFs -phenyl	NHCH
2.0	Cz Hi	4 - F - phenyl	NHCH3
2 1	$G_2 \cdot H_3$	4 − C F₃ −phenyl	O'Ca Hs
22	C2 H5	4 - C F₃ -phenyl	$NH_2$
23	Ca Ha	4-CFs -phenyl	N (C2 Hs) 2

[0071]

【表2】

〔第1表続き〕

化合物No.	Ra	R b	Re
2.4	C <sub>2</sub> H <sub>2</sub>	4-CF2 -phenyl	NHCH (CHs):
2-5	C2 H3	4-CF; −phenyl	pyrrolidinyl
2.6	Cz Hs	4-CF <sub>a</sub> -phenyl	morphorino
2 7	C2 H3	4-CF; −phenyl	OCH (CH <sub>3</sub> ) <sub>2</sub>
2.8	Ca Ha	4 − C F a − phenyl	NHCg Hs

		fTDV	Tra 120 T
29			30
2-9	$C_2/H_2$	4 F phenyl	NIICa III
3 0	C2 1-13	4 - I -phenyl	SCH
3.1	C.2 115	4-CF <sub>3</sub> O-phenyl	SCIT
3-2	Cs Hs	4 - F - phenyl	SOCH
33	Ca Ha	4 - F - phenyl	MICH: CR=CH:
3.4	Cz Hs	$4-CF_8$ —phenyl	$N(CH_0)_8 + 1$
3.5	Cz H;	4-F-phenyl	NHCH: C≡CH
3 6	Ca Ha	4 − C F a − phenyl	$M$ (NH $_2$ ) CH $_3$
3:7	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	4 - F - phenyl	X(4-CX-phenyl)CHO
38	Ca Ha	4 - CPs - phenyl	$N(CH_8)C_8H_8$
3 9	C: H	4 - I -phenyl	$N$ (CH <sub>3</sub> ) $_2$
40	Ca Ha	4-CF; -phenyl	NHNH3
41	Ca Ha	4 - F - phenyl	N(4,6-dimethoxypy-
			rimidiae-2-yl)(HO
42	Ca Ha	4 - F - phenyl	N (S02 N (CH2 ) 2 ) OC2 H5
43	Ca Ha	4 - F -phenyl	N(phenyl)CHO
11	Ca Hi	4 - F - phenyl	M (NII» ) CIIs

[0072]

### \* \* (表3]

### [第1表說書]

化合物N o.	. Ra	RЪ	Re
4.5	C <sub>3</sub> H <sub>5</sub>	4 - F - phenyl	NIIN (CHIs-) 2
46	Ca Ha	4 - F - phenyl	SCH2 COA Ce Ha
47	C2 H5	4-GF3 -phenyl	ОН
4.8	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	4 - CFs - phenyl	OC (CHa) s
4.9	C3 H3	4-F-phenyl	NHCOCHs
5.0	Ca Ha	$4 - CF_0 - phenyl$	OCHs CHs OH
5.1	Cz Hs	4 - F - phenyl	N (CH3 ) Bu'
5.2	C. 1	4 CF3 phenyl	N (CHs ) s
5-3	N(CH <sub>3</sub> ) <sub>3</sub>	4-CFs -phenyl	N (CH2 ) 2
5 4	OCH3	$4 - CF_8 - pheny$	N (CH <sub>8</sub> ) 2
5-5	NHCH <sub>3</sub>	4-CF: -phenyl	N (CH <sub>3</sub> ) 2
5-6	NHCz H5	4 - CF₂ -phenyl	N (CH2 ) 2
5 7	OCH (CHa )2	4-CFs -phenyl	N (CH <sub>3</sub> ) 2
58 (	OCH2 (CH2) 2 CH3	4-CF; -phenyl	N (CH <sub>8</sub> ) ;

(0073)

## 【表4】

(第2表)

化合物 'H-NMR ð (ppm) No. (Solvent) 物型的性質

- 2. 70 (s. 3H, SCH),
  - 7. 39 (d, J=8Hz, 2H),
  - 8, 00 (S, 1H, Pyrimidine ring),
  - 8. 43 (d,  $\underline{J} = 8 \text{ Hz}, 2 \text{ H}$ ),
  - 8.  $50 \sim 8$ . 70 (m, 2H, Pyrazine ring),
  - 9. 61~9. 78 (m. 1H. fyrazine ring).

(17)特謝平6-192252 32 37 (CDCls) 融点167 168℃ 2. 71 (s, 3H, SCH<sub>2</sub>), 6. 85~7. 81 (m, 3H), 8. 20 (s. 111, Pyrimidine), 8. 20~8. 42 (m, 1H), 8. 55~8. 80 (m. 211, Pyrazine ring). 9. 70~9. 90 (m, 1H, Pyrazine ring) (CDCl;) 融点118-120℃ 3 2. 70 (s. 3H, SCHa), 2. 95 (s, 3H,  $CH_3$ , benzen ring), 7. 30~7. 75 (m, 3H). 8. 20 (s, 1H, Pyrimidine ring), 8. 30~8. 65 (m, 1H). 8. 65~8. 90 (m, 2H, Pyrazine ring), 9. 90~10. 00 (m, 1H, Pyrazine ring) (CDC1s) 融点128-131℃ [0074] \* \* 【表5】 (第2表統合) 化合物 'H-NMR & (ppm) No. (Solvent) 物理的性質 2. 69 (s, 3H, SCH3), 3. 01 (s, 3H, CHs, pyrazine ring), 7.  $30 \sim 7$ . 66 (m, 2H), 7. 80 (s. 1H, Pyrimidine ring), 8. 31~8. 68 (m, 4H) (CDCls) 融点143-144℃ 2. 72 (s, 3H, SCH<sub>1</sub>), 3. 10 (s. 3H. CHa, pyrazine ring), 7.  $60 \sim 7$ . 93 (m. 311), 8. 45~8. 82 (m. 4H) 融点146-150°C (CDC1:) 1. 41 (t, J=8Hz, 3H,  $CH_2$   $CH_3$ ), 2. 75 (s, 3H, SCH3), 3. 33 (q, J=8Hz, 2H, CH2 CH2), 7.  $33 \sim 7$ , 88 (m, 3H), 8.30~8.78 (m, 4H) (CDC1: -DMSO-d.) 融点114-117℃ [0075] (妻61 〔第2表続き〕 化合物 <sup>1</sup>H-NMR & (p.pm) (Solvent) 物理的性質 No.

- 1, 37 (t, J=7Hz, 3H,  $CH_2$   $CH_2$ ),
- 2. 66 (s, 3H, SCH2),
  - 3. 28 (q, J=7Hz, 2H,  $CH_2$   $CH_8$ ).
  - 6.89~7.17 (m, 2H),

```
33
                                                                \mathcal{J}\mathcal{J}
                    7. 59 (s, 111, Pyrimidine ring),
                    8. 22~8. 49 (m, 4H)
                     (CDC la)
                                                         融点83-85℃
                   1. 36 (t, J-8Hz, 3H, CH2 CH2),
                    2. 68 (s. 3H, SCH.).
                    3. 35 (g, J=8Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>),
                    6. 93~7. 59 (m, 3H),
                    7. 79 (s, 1 H. Pyrimidine ring),
                    7. 95~8. 40 (m, 1H),
                    8. 52 (d, J=6Hz, 1H),
                    8. 56 (d, J=6Hz, 1H)
                                                         融点69-70℃
                     (CDCL)
[0076]
                                        * * 【表7】
                [第2表讀書]
               化台物 'II-NMR & (p.p.m)
                                                           物理的性質
               No.
                      (Solvent)
                    1. 50 (t, J=8Hz, 3H, CHz CHz),
                    2. 55 (s. 3H, CHs., benzene ring),
                    2.80 (s, 3H, SCH1),
                    3. 40 (q, J=8Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> ),
                    7. 10 \sim 7. 50 (m, 211).
                    7. 20 (s. 1H. Pyrimidine ring).
                    8. 10 \sim 8. 46 (m, 2H),
                    8. 39 (d, J=6Hz, 1H),
                    8. 44 (d, J=6Hz. 1H)
                     (CDCl<sub>3</sub>)
                                                         3688-88点棚
                10 1.44 (t. <u>J-8Hz</u>, 3H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> );
                    2. 44 (s, 311, CH3, benzene ring),
                    2. 71 (s, 3H, SCHa),
                    3. 35 (q, J=8Hz, 2H, CH_2 CH_3),
                    7. 31 (d, \underline{J} = 8Hz, 2H),
                    7. 72 (s. 111, Pyrimidine ring),
                    8. 25~8. 70 (m, 4H)
                     (CDCls)
                                                         融点95-97℃
[0077]
                                             【表8】
                (第2表続き)
               化合物 'H-NMR o (ppm)
                       (Solvent)
               No.
                                                           物型的性質
                11 1.38 (t, J=7 \text{ Hz}, 3H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>),
                    2. 69 (s. 3H, 9CHa),
                    3, 29 (c, J=7 Hz, 2H, CH_2 CH_2),
                    7. 55 \sim 7. 68 (m, 3H),
                    8. 35~8. 57 (m, 4H)
```

別点80-81℃

(CDC La )

```
(19)
                                                    特謝平6-192252
  35
                                                36
12 1.39 (t, J=7Hz, 3H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>),
    3. 28 (q, J=7Hz, 2H, CH2 CH2),
    4. 12 (s, 3H, OCH) ),
    7. 24 (s, TH, Pyrimidine ring),
    7. 66 (d, 211), 8. 39~8. 60 (m, 411)
     (CDCLs)
                                      融点106-107℃
13 1.70 (t, 1=7Hz, 3H, CH_2 CH_3),
    3.00 (s, 3H, SCH),
    3. 61 (q, \underline{J} = 7Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>),
    7. 42~7. 85 (m, 1H).
    8. 02 (s, 1H, Pyrimidine ring),
    8. 55~9. 10 (m, 4H).
     9.80~10.05 (m, 1H)
     (CDCL<sub>3</sub>)
                                      融点104-108℃
                        * * 【表9】
〔第2表続音〕
化合物 <sup>1</sup>H-NMR ð (ppm)
                                           物理的性質
No.
      (Solveni)
14 1.45 (t. <u>J=8Hz</u>, 3H, CH<sub>2</sub> C<sub>H2</sub> ).
    2. 71 (s, 3H, SCH),
    3. 35 (q, J=8Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>),
    7. 00~7. 62 (m, 2H),
    7. 71 (s. 1H. Pyrimidine ring),
    7. 99~8. 20 (m, 1H), 8. 42~8. 70 (m, 2H)
     (CDCls)
                                         融点60-64℃
15 1.43 (t, J=7Hz, 3H, CH2 CH3),
    3. 32 (q. 1-7Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> );
    4. 21 (s, 3H, OCH<sub>4</sub>),
    7. 18~7. 67 (m, 3H),
    8. 42~8, 70 (m, 4H)
     (CDC1s)
                                      融点106-107℃
16 1.35 (t, \underline{J} = 7 \text{ Hz}, 3H, CHr C\underline{H}).
    3. 25 (q, J=7Hz, 2H, CH_2 CH_3),
    4. 09 (s, 3H, OCH3), 7, 06~7, 21 (m, 3H)
    8. 46~8. 53 (m, 4H)
     (CDC1s)
                                         融点85-87℃
                              【表10】
[第2表続き]
化合物
     ^{1}H-NMR \delta (p.p.m)
                                           物理的性質
No.
       (Solvent)
```

- 17 1, 36 (t,  $\underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}$ , 3H, CH<sub>2</sub> C $\underline{H}_2$ ),
  - 3. 20 (s, 6H, NC<u>H</u>, ),

[0078]

[0079]

- 3. 22 (q,  $\underline{I} = 7 \text{ Hz}$ , 2H,  $\underline{CH}_2$   $\underline{CH}_3$  ).
- 6. 87 (s, 1H, Pyrimidine ring).

```
特開平6-192252
```

```
37
                    7. 50~7. 63 (m, 211); 7. 79~8. 52 (m, 411)
                    (CDC13)
                                                    融点111-112°C
               18 1.36 (f, J=8Hz, 3H, CHz CHz),
                    3. 19 (s, 6H, NCHs),
                    3. 25 (q, J=8Hz, 2H, CH_2),
                    6. 83 (s, 1H, Pyrimidine ring).
                    6. 88~7. 17 (m, 2H),
                    8. 25~8. 50 (m, 4H)
                    (CDCI<sub>1</sub>)
                                                       368−88点鑑
[0800]
                                      * * 【去】1】
                (第2表願者)
               化合物 <sup>1</sup>H-NMR δ (ppm)
                      [Solvent]
               No.
                                                         物理的性質
               19 1. 39 (t, J=811z, 311, CHs CHs)
                    3. 11 (d, <u>J</u>=5Hz, 3H, NHCH<sub>3</sub>)
                    3. 31 (q, J=8Hz, 2H, CH2 CH3)
                    5. 28 (br d, J = 5Hz, 1H, NHCH<sub>2</sub>)
                    6. 90 (s. 1H, Pyrimidine ring)
                    7. 72 (d. 1=8Hz, 2H, Benzene ring)
                    8. 49 (d, I=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
                    8. 57 (d, J=8IIz, 2II, Benzene ring)
                    8. 59 (d, J=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
                    (CDCIs)
                                                       融点81-82°C
               20 1.36 (t, J=7Hz, 3H, CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>)
                    2, 99 (d, J=5Hz, 3H, NHCH)
                    3. 26 (q, J = 7 \text{Hz}, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                    5. 43 (br d, J-5Hz, 1H, NHCHa)
                    6. 73 (s, 111, Pyrimidine ring)
                    6. 90~7. 21 (m. 2H, Benzene ring)
                    8. 23~8. 36 (m, 2H, Benzene ring)
                    8. 33~8. 47 (m. 2H, Pyrazine ring)
                    (CDC1s)
                                                       融点57-59℃
[0081]
                                            [表12]
                [第2表続き]
               化合物 <sup>1</sup>H-NMR č (ppm)
                      (Solvent)
                                                         物理的性質
               No.
               21 1.38 (t, J=7Hz, 3H, φCH2 CH3)
                    1. 49 (t, J=7Hz, 3H, OCH₂ CH₂)
                    3. 27 (q, J=7Hz, 2H, \phiCH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                    4. 58 (q. J=7Hz, 2H, OCH; CH; )
                    7. 18 (s. 1H, Pyrimidine ring)
                    7. 64 (d, J=8Hz, 2H, Henzene ring)
                    8. 49 (d. J=8Hz, 2H, Benzene ring)
```

8. 37~8. 52 (m, 2H, Pyrazine ring)

```
39
                     (CDOLs)
                                                          融点97 98℃
                22 1.37 (t, J=8Hz, 3H, CHz CHz)
                     3. 28 (q, J=8Hz, 2H, CHz CHz)
                     5. 13 (br s, 2H, NHs)
                     6.84 (s. 111, Pyrimidine ring)
                     7. 62 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring)
                     8. 35~8. 53 (m. 2H, Pyrazine ring)
                     8. 39~8. 51 (m. 2H. Benzene ring)
                     (CDCI<sub>1</sub>)
                                                       融点103-105℃
[0082]
                                        * * [去13]
                 (第2表続き)
                     - H-NMR & (ppm)
                       (Solvent)
                No.
                                                            物理的性質
                23 1, 28 (t, J=7Hz, 6H, N (CHz CHs) .)
                     1. 39 (t, J=7Hz, 3H, \phi CH_2 CH_3)
                     3. 23 (q, J=7Hz, 2H, φCH<sub>8</sub> CH<sub>8</sub> )
                     3. 62 (q, J=7Hz, 4H, N (CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>) 1)
                     6.82 (s. 1H, Pyrimidine ring)
                     7. 58 (d. <u>J=8Hz</u>, 2H, Benzene ring)
                     8. 35 (d, I=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
                     8. 44 (d, J=8IIz, 2II, Benzene ring)
                     8. 44 (d, J=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
                     (CDCIs)
                                                                  oil
                24 1.29 (d, J=6Hz, 6H, CH (CHs) 2)
                     1, 40 (t, J=7Hz, 3H, CH2 CH3)
                     3. 29 (q, J = 7 \text{Hz}, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                     4. 15 (m, IH, CH (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)
                     5. 15 (br d, J=7Hz, 1H, NHCH (CH<sub>8</sub>) 2)
                     6.82 (s, 1H, Pyrimidine ring)
                     7. 64 (d, J=8Hz, 2H, Benzene ring)
                     8. 40 (d. J=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
                     8. 51 (d. J=811z, 211, Beazene ring)
                     8. 51 (d, J=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
                     (CDCls)
                                                                  oil
[0083]
                                              【表14】
                 〔第2表続き〕
                化合物
                      TH-NMR & (ppm)
                       (Solvent)
                No.
                                                            物型的性質
                25 1.34 (t, J=7 \text{ Hz}, 3H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                     2. 03 (m., 4H, Pyrrolidine ring)
                     3, 24 (c, J=7 Hz, 2H, CH_2 CH_2)
                     3. 61 (m. 4H, Pyrrolidine ring)
                     6. 75 (e. 1 H. Pyrimidine ring)
```

7. 81 (d, J=8Hz, 2H, Benzene ring)

```
特謝平6-192252
```

```
47
                                                                     42
                      8. 35~8. 50 (m, 211, Pyrazine ring)
                      8. 50 (d, J=8Hz, 2H, Benzene ring)
                      (CDCI:)
                                                          融点125-127℃
                 26 1.37 (t, J-7Hz, 3H, CH2 CH2)
                      3. 26 (q, J = 7 II z, 2II, CII_2 CII<sub>2</sub>)
                      3. 79 (s, 8H, Morpholine ring)
                      7. 02 (s. 1H. Pyrimidine ring)
                      7. 61 (d, J=8Hz, 2H, Benzene ring)
                      8. 35 \sim 8. 50 (m. 2H, Pyrazine ring)
                      8. 44 (d. J=8Hz. 2H. Benzene ring)
                      (CDCla)
                                                          融点151-153℃
[0084]
                                           * * 【去15】
                 〔第2表続き〕
                       -4H-NMR & (ppm)
                 化合物
                        (Solvent)
                 No.
                                                               物理的性質
                 27 1.46 (t, J=7Hz, 3H, CH2 CH2)
                      1. 48 (d, J=6Hz, 6H, OCH (CH<sub>2</sub>) 2)
                      3. 25 (q. <u>1</u>=7Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                      5. 54 (m, 1H, OCH (CH3) 2)
                      7. 14 (s, 1H, Pyrimidine ring)
                      7. 63 (d, J=811z, 211, Benzene ring)
                      8. 35~8. 50 (m, 2H, Pyrazine ring)
                      8. 50 (d, 1=8Hz, 2H, Benzene ring)
                      (CDC1:)
                                                             融点95-96℃
                 28 1, 25 (t. J=7Hz. 3H, NHCH2 CH2)
                      1. 36 (t, J = 7 \text{Hz}, 3H, \phi \text{CHz} \text{CHz})
                      3. 25 (q. J-7Hz, 2H, $\phi \text{CH}_2 \text{CH}_2 \text{)}
                      3. 43 (m, 211, NHCH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> )
                      5. 19 (br t, J=5Hz, 1H, NHCH2 CH1)
                      6. 77 (s. 1H. Pyrimidine ring)
                      7. 60 (d. J=8Hz, 2H, Bensene ring)
                      8. 35 (d. J=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
                      8. 44 (d. J=8Hz, 2H, Benzene ring)
                      8. 46 (d, \underline{J} = 2 \text{Hz}, 1H, Pyrazine ring.)
                       (CDCls)
                                                             融点94-96℃
[0085]
                                            40
                                                【表16】
                 [第2表統計]
                 化合物
                       'H-NMR & (ppm)
                 No.
                        (Solvent)
                                                               物理的性質
                 29 1.52 (f, J=7Hz, 3H, CH2 CH2)
                      1, 62 (t, \underline{J} = 7 \,\mathrm{Hz}, 3H, CH<sub>2</sub> C\underline{H}_2)
                      3. 51 (q, \underline{J} = 7 \text{ Hz}, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>)
                      3. 64 (q, J=7Hz, 2H, CH2 CH8)
```

5. 39 (br s, 1H, NH)

```
43
                                                              44
                    6. 96 (s, 11% Pyrimidine ring)
                    6. 88~7. 33 (m, 2H)
                    8. 18~8. 63 (m. 411, Aroma)
                    (CDC1s)
                                                    融点180-183℃
               30 1.37 (t, J=7Hz, 3H, CH_2 CH_3)
                    2. 68 (s, 3H, SCHa)
                    3. 28 (q, J=7Hz, 2H, CH_2 CH_3)
                    7. 18 (s. 1 H. Pyrimidine ring)
                    7. 73 (d, \underline{J} = 7 \text{ Hz}, 2H, Benzene ring)
                    8. 15 (d. J=7Hz. 2H. Benzene ring)
                    8. 40~8. 52 (m. 2H. Pyrazine ring)
                    (CDCL)
                                                    融点108-109℃
[0086]
                                       * * 【表17】
                [第2表讀書]
               化合物 'II-NMR & (ppm)
                                                         物理的性質
               No.
                      (Solvent)
               31 1.38 (t, J=8Hz, 3H, CH; CH; )
                    2. 96 (s. 3H, SCHs)
                    3. 28 (q. <u>J=8Hz</u>, 2H, CH2 CH1)
                    7. 25 (d, I=9Hz, 2H, Renzenc ring)
                    7. 67 (s, 1II, Pyrimidine ring)
                    8. 35~8. 52 (m, 2H, Pyrazine ring)
                    8. 45 (d, <u>J=9Hz</u>, 2H, Benzene ring)
                    (CDC1s)
                                                               oil
               32 1, 46 (t. J=7Hz, 3H, CH2 CH2)
                    3. 02 (s, 3H, CH<sub>3</sub>)
                    3. 40 (q. 1-7Hz, 2H, CH2 CH3)
                    7. 00~7. 40 (m, 311)
                    8.30~9.80 (m, 4H)
                                                    融点161-163C
                    (CDCls)
[0087]
                                            【表18】
                (第2表続き)
               化合物 <sup>1</sup>H-NMR å (ppm)
                      [Solvent]
               No.
                                                         物型的性質
               33 1. 35 (t, J=7Hz, 3H, CH2 CH2)
                    3. 23 (g. J=7Hz. 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> )
                    3. 85~4. 30 (m, 2H)
                    4. 90 \sim 6, 35 (m, 1H)
                    4. 90~5. 50 (m, 211)
                    5. 50 \sim 6. 35 \text{ (m, 1H)}
                    6. 72 (s. 1H, Pyrimidine ring)
                    7. 07 (d, J = 8 \text{ Hz}, 2H, Henzene ring)
```

8. 10~8. 55 (m. 4H, Benzene + Pyrazine rings)

ガラス状

(CDC La )

34

250℃で分解

物型的性質

46

```
[0088]
                                      * 70 * 【表19】
                [第2去辦書]
               化台物
                    H-NMR & (ppm)
                                                        物理的性質
               No.
                      (Solvent)
               35 1.37 (t, J=7Hz, 3H, CHz CHs)
                    2. 25 (t, J=311z, 111, C=C11)
                    3. 28 (q, J=7 Hz, 2H, CH_2 CH_3)
                    4. 31 (dd, J=6, 3Hz, 2H, NHCH<sub>2</sub> C=H)
                    5. 28 (br t_1 = 6Hz, 1H, NHCH: C=H)
                    6.85 (s. 1H, Pyrimidine ring)
                    7. 12 (d. <u>J=9Hz</u>, 2H, Benzene ring)
                    8. 17~8. 63 (m., 4H, Benzene + Pyrazine rings)
                                                融点126-127.5℃
                    (CDCl<sub>8</sub>)
               36 1.37 (t, J=7Hz, 3H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                    3. 23 (q, J=7Hz, 2H, CH_2 CHs)
                    3. 36 (s, 3H, N (NH2 ) CH2)
                    3, 98 (br. 2H, N (NH2) CH3)
                    7. 31 (s, 111, Pyrimidine ring)
                    7. 57 (d. 1-9Hz, 2H, Benzene ring)
                    8. 30 \sim 8. 55 (m. 211, Pyrazine ring)
                    8. 43 (d. J=9Hz. 2H, Benzene ring)
                    (CDC1s)
                                                    融点117-119℃
[0089]
                                            【表20】
                (第2表続き)
```

37 1. 40 (t, J=7Hz, 3H, CH2 CH2)

3. 33 (q. J=7Hz. 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> )

7.  $0.0 \sim 7$ . 4.0 (m, 3H)

化合物 <sup>1</sup>H-NMR å (ppm) [Solvent]

No.

7. 57 (d, J=8Hz, 2H, p-CN-Benzene ring)

7. 95 (d. J=811z, 211, p-CN-Benzene ring)

8. 15~8. 65 (m, 4H, Aroma)

9, 82 (br s, 1H, -CHO)

(CDC1a) 融点265-266℃

38 1.26 (t, I=7Hz, 3H, N (CHs) CH2 CH3)

1. 39 (t, <u>J</u>=7Hz, 3H, φCH<sub>8</sub> C<u>H</u><sub>8</sub>)

```
(25)
                                                                          特謝平6-192252
                    47
                                                                      48
                      3. 19 (s, 3H, N (CH<sub>8</sub> ) CH<sub>8</sub> CH<sub>8</sub> )
                      3. 28 (q, J=7Hz, 2H, φCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>)
                      3. 73 (q, \underline{J} = 7 \text{Hz}, 2H, N (CH<sub>0</sub>) CH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>)
                      6. 90 (s, TH, Pyrimidine ring)
                      7. 61 (d, J=911z, 211, Benzene ring)
                      8. 34 \sim 8. 48 (m, 2H, Pyrazine ring)
                      8. 46 (d. <u>J</u>=9Hz, 2H, Benzene ring)
                       [CDC La ]
                                                                       oil
[0090]
                                           *70 * (表21)
                  [第2去結ざ]
                 化台物
                        TH-NMR & (ppm)
                 No.
                         (Solvent)
                                                                物理的性質
                 39 1.35 (t, J=7Hz, 3H, CHz CHz)
                      3. 19 (s. 6H, N (CHs) 2)
                      3. 26 (q, <u>J</u>=7Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> )
                      6.87 (s. 1H. Pyrimidine rlug)
                      7. 69 (d, J=9Hz, 2H, Benzeue ring)
                      8. 14 (d. J=9Hz, 2H, Benzene ring)
                      8. 35 (d. J=3Hz, 1H, Pyrazine ring)
                      8. 46 (d, \underline{I} = 3Hz, 1H, Pyrazine ring)
                       (CDC1s)
                                                           融点128-129℃
                 40 1.37 (t, J=7Hz, 3H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                       3. 27 (q, 1=7Hg, 2H, CH2 CH3)
                      3. 97 (br. 2H, NHNH<sub>2</sub>)
                      6, 48 (br. 1H, NHNH)
                      7. 17 (s, 1II, Pyrimidine ring)
                      7. 52 (d. 1-9Hz, 2H, Benzene ring)
                      8. 37~8. 54 (m. 211, Pyrazine ring)
                      8. 46 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring)
                       (CDC1s)
                                                           融点136-138℃
[0091]
                                                  【表22】
                  (第2表続き)
                 化合物 <sup>1</sup>H-NMR å (ppm)
                         (Solvent)
                 No.
                                                                物型的性質
                 41 1.40 (t, J=7, 5Hz, 3H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                      3. 35 (q. J=7, 5Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                      3. 90 (s. 6H, OCH)
                      5. 65 (s, 1H, -CH--di-MeO-Pyrimidine ring)
                       7. 12 (d, J=911z, 211, Benzene ring)
                      7. 93 (br s, 1H, di-allyl Pyrimidine sing)
```

(CDCla) 融点183-190℃ 42 1. 05~1. 65 (m, 6H, -φCH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>, -OCH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)

8.  $16 \sim 8$ . 60 (m., 4H, Benzene + Pyrazine rings)

8. 90 (s, 1H, -C<u>H</u>O)

```
特關平6-192252
```

```
49
                                                                  50
                     2. 97 (s, 6H; N CH; )
                     3. 27 (q, J=7Hz, 2H, φCH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> )
                     4. 23 (q, J = 7 Hz, 2H, OCH<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>)
                     7. 13 (d, J-9Hz, 2H, Renzens ring)
                     7. 74 (s. 111, Pyrimidine ring)
                     8. 20~8. 60 (m. 4H, Benzene + Pyrazine rings)
                      (CDCI;)
                                                                   011
[0092]
                                         * * [表23]
                 〔第2表続き〕
                化合物 「H-NMR ð (ppm)
                       (Solvent)
                                                            物理的性質
                43 1.36 (t, J=7Hz, 3H, CH2 CH2)
                     3. 25 (g, J=7Hz, 2H, CH_2)
                     6. 8~7. 6 (m, 8II, Benzene + p-F-Benzene rings)
                     8. 15~8. 60 (m., 4H. Pyrazine + p-Y-Benzene rings)
                     CHO (不明)
                     (CDCLs)
                                                       融点119-122℃
                44 1.35 (t. <u>I</u>=7Hz, 3H, CH; CH; )
                     3. 25 (q. J=7Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                     3. 41 (a, 3H, N-CH<sub>2</sub>)
                     4. 17 (br. 2II)
                     7. 12 (d. J=S. 5Hz, 2H, Benzene ring)
                     7. 25 (s. 1H. Pyrimidine ring)
                     8. 25-8. 50 (m, 4H, Benzene + Pyrazine rings)
                      (CDCls)
                                                       融点110-113℃
                45 1.38 (t, J=8Hz, 3H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                     3. 27 (s. 6H. N (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)
                     3. 30 (q, J=811/2, 211, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                     6.80~7.40 (m, 3H)
                     8. 21~8. 89 (m, 4H)
                     NH (不明)
                      (CDC1:)
                                                       融点 80-82℃
[0093]
                                               [表24]
                 [第2表続き]
                化合物 <sup>1</sup>H-NMR & (ppm)
                       (Solvent)
                                                            物理的性質
                No.
                46 1.25 (t, J=7Hz, 3H, CH2 CH2)
                     1. 38 (t, J=8Hz, 3H, CH_2 CH_3)
                     3. 31 (q, J=7Hz, 2H, \phiCH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                     4. 20 (q, J=8Hz, 2H, OCH; CH; )
                     7, 15 (m, 2H, Benzene ring)
                     7. 72 (s, 1H, Pyrimidine ring)
                     8. 37~8. 51 (m. 4H, Benzene + Pyrazine rings)
```

(CDC La )

融点 78-80℃

```
52
                 21
               47 1.37 (t, J=711z, 311, CHz CHz)
                    3. 19 (g, J=7Hz, 2H, CH: CH: )
                    7. 03 (s. 111, Pyrimidine ring)
                    7. 70 (d, J-9Hz, 2H, Renzens ring)
                    8. 35 (d, J=911z, 211, Benzene ring)
                    8. 37 (d, J=2Hz, 1H, fyrazine ring)
                    8. 49 (d, \underline{J}=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
                    14.00 (br, 1H, OH)
                    (CDCI<sub>1</sub>)
                                                    融点210-211℃
[0094]
                                      * * 【表25】
                (第2表願者)
               化合物 <sup>1</sup>H-NMR δ (ppm)
                      (Solvent)
               No.
                                                        物理的性質
               48 1, 40 (t, J=711z, 311, CHs CHs)
                    1. 76 (s, 9H, C (CHs)s)
                    3. 30 (q, J=7Hz, 2H, CH2 CH3)
                    7. 19 (s. 1H, Pyrimidine ring)
                    7. 72 (d. 1=8Hz, 2H, Benzene ring)
                    8. 43~8. 59 (m, 2H, Pyrazine ring)
                    8. 55 (d, I=8Hz, 2H, Renzenc ring)
                    (CDC1s)
                                                    融点113-115℃
               49 1.35 (t, J=7Hz, 3H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                    2, 24 (s, 3H, CHs)
                    3. 20 (q, J=7Hz, 2H, CH_2 CH_3)
                    7. 02 (t, J=8. 5Hz, 2H. Benzene ring)
                    8. 00~8. 60 (m, 511)
                                                    融点142-144℃
                    (CDC la )
               50
                                                    融点144-145℃
[0095]
                                            [表26]
                (第2表稿き)
               化合物 'H-NMR ð (ppm)
               No.
                     (Solvent)
                                                        物理的性質
               51 0, 71~1, 87 (m, 7H)
                    1. 38 (t, I=7Hz, 3H, CH2 CH3)
                    3. 16 (s. 3H, NCH<sub>8</sub>)
                    3. 26 (g. J=7Hz. 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> )
                    3. 67 (t, J=7Hz, 2H, NCHz)
                    6. 81 (s. 1H. Pyrimidine ring)
                    7. 06 (d, J=911z, 211, Benzene ring)
                    8. 28~8. 52 (m. 4H. Benzene + Pyrazine rings)
                    (CDCls)
                                                               oil
```

52 3. 28 (s, 6H, N (CHa) :)

6.89 (e. 1 H. Pyrimidine ring)

7. 89 (d, J=8Hz, 2H, Benzene ring)

```
(28) 特別平 6 - 1 9 2 2 5 2
54
```

53
8. 44 (d, J=311z, 111, Pyrazine ring)

8. 58 (d, J=3Hz, 1H, Pyrazine ring)

8. 60 (d,  $\underline{J} = 8112$ , 211, Benzene ring)

(CDC1:) 離点154-155℃

[0096]

#### \* \* [表27]

#### [第2表統合]

化合物 ¹H−NMR δ (ppm)

No. (Solvent)

物理的性質

融点158-160℃

- 53 2, 94 (s, 6H, Pyrazine-N (CHs) 2)
- 3. 24 (s, 6H, Pyrimidine-N (CH<sub>8</sub>) 2)
  - 6. 96 (s. 1H, Pyrimidine ring)
  - 7. 66 (d, J=911z, 217, Henzene ring)
  - 7. 94 (d, J=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
  - 8. 06 (d, J=2Hz, 1H. Pyrazine ring)
  - 8. 54 (d, <u>J</u>=9Hz, 2H, Benzene ring)

(CDC1; ] 54 3.22(s, 6H, N(CH; );)

- 4. 03 (s. 3H, OCHs)
  - 6. 94 (s. IH, Pyrimidine ring)
  - 7. 62 (d, I=7Hz, 2H, Benzene ring)
  - 8. 10 (d, J=3Hz, 1H, Pyrazine ring)
  - 8. 24 (d. J=3Hz, 1H, Pyrazine ring)
  - 8. 54 (d, <u>1</u>=7Hz, 2H, Benzene ring)

(CDC1s)

[0097]

#### [表28]

#### (第2表統含)

化合物 <sup>1</sup>H-NMR δ (ppm)

No. (Solvent)

物理的性質

oil

- 55 3.18 (d, J=5Hz, 3H, NHCHs)
  - 3. 33 (s, 6H, N (CHs) 2)
  - 7. 27 (s. 1H, Pyrimidine ring)
  - 7. 61 (d, <u>J=7Hz</u>, 2H, Renzene ring)
  - 7. 84 (d, J=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
  - 7. 14 (d,  $\underline{I} = 2 \text{ Hz}$ , 1H, Pyragine ring)
  - 8. 45 (d. J = 7 Hz, 2H, Benzene ring)
  - 9. 80 (br. IH, NHCH<sub>8</sub>)

(CDC1: ]

融点153-155℃

- 56 1.40 (t, J=7Hz, 3H, NHCH3 CH3)
  - 3. 19 (s, 6H, N (CHa)))
  - 3. 55 (m., 2H, NHCH2 CH3)
  - 7, 22 (s, 1H, Pyrimidine ring)
  - 7. 48 (d,  $\underline{J} = 8 \text{ Hz}$ , 2H, Henzene ring)
  - 7. 77 (d, I=2Hz, 1H, Pyrazine ring)
  - 8. 06 (d, J=2Hz, 1H, Pyrazine ring)

(29) 特關平6-192252

35

55

```
8. 39 (d, <u>J</u>=8IIz, 2II, Benzene ring)
9. 77 (br. 1H, NHCH: CH: )
[CDCI:] - 融点149-151℃
```

[0098]

\* \* [表39]

[第2表願告]

化合物 H-NMR ∂ (ppm)

No. (Solvent)

物理的性質

57 1.41 (d, J=7H2, 6H, OCH (CH2) 2)

3. 22 (s, 6H, N (CH<sub>2</sub>) 2)

5. 43 (m,  $IH_{*} OCH (CH_{3})$ ;)

7. 06 (s. 1H. Pyrimidine ring)

7. 15 (d,  $\underline{J} = 8 \text{ Hz}$ , 211, Henzene ring)

8. 06~8. 58 (m, 2H, Pyrazine ring)

8. 59 (d, J=811z, 211, Benzene ring)

(CDC1。) 離点125-128℃

58 0.93~2, 12 (m, 7H, OCH2 CH2 CH3 CH3)

3. 22 (s, 6H, N (CH; ); )

4. 40 (t. <u>J</u>=6Hz, OCH2 CH2 CH2 CH1)

7. 00 (s. 1H. Pyrimidine ring)

7. 59 (d, <u>1</u>=8Hz, 2H, Renzene ring)

8. 05 (d, J=2Hz, 1H, Pyrazine ring)

8. 21 (d, J=2Hz, 1H, Pyragine ring)

8. 53 (d,  $\underline{\mathbf{J}} = 8 \,\mathrm{Hz}$ , 2H, Renzene ring)

(CDC1»)

-0.1 l

[0099] [第2-1表]

[0100]

【化24】

[0101]

め 【表30】

Rd Rd	.Ra
Discourse Annual	NARO
	Y.N

化合物 No.	Ra,	Rb,	Rc; 他の	D置換基(Rd,	Re)
301	Ca Ha ,	4-CF <sub>3</sub> -phenyl ,	NHCH <sub>3</sub>	; Re-C1,	Rd-無し
302	Ce Hs .	$4\text{-CF}_3\text{-phenyl}$ ,	NHCHa	; Re-II,	Rd = C
303	C₂ H₅ ,	4-CFa-phenyl,	worphorino	; RcH,	Rd = O
304	Car Ha ,	4-CF:-phenyl,	NHC2 Ha	; Re=H,	Rel = O
3 0 5	н,	4-CFa-phenyl ,	$N (CH_8)_3$	; Re=H,	Rd=O
3.06	C2 H5 .	4-CFs-phenyl,	N (CH3 ) C2 H5	; Re=H.	Rd=O
307	Ca H5 ,	4-CF₃-phenyl .	OCH2 CH2 OH	; Re=H.	Rd=O

```
10 M
                                                                   58
               308
                        H,
                             4 CPs phenyl; N (CIIs): ; Re=OCIIs , Rd=無し
               309
                        Η,
                               4-CF3-phenyl, N(CH3); Re=NEC2版, Rd=無し
                        Π,
                               4-(Fs-phenyl, N (CII3); Re=NEEL, Rd=無し
               310
[0102]
                                         * * 【表31】
                 (第2-2表)
                化合物
                      H-NMR & (ppm)
                       (Solvent)
                No.
                                                             物理的性質
               301 1.38 (t. J=7Hz. 3H, CH2 CH3)
                     3. 03 (d, J=5H_2, 3H, NHCH<sub>2</sub>)
                     3. 28 (q, <u>J</u>=7Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub> )
                     5. 23 (br d, J=5Hz, 1H, NHCH; )
                     6. 82 (s, 111, Pyrimidine ring)
                     7. 60 (d, J=8Hz, 2H, Benzene ring)
                     8. 41 (d. J=811z, 211, Benzene ring)
                     8. 46 (s, 1H, Pyrazine ring)
                      (CDCls)
                                                                    oil
               302 1.43 (t, J=7Hz, 3H, CHz CHz)
                     3. 10 (br. 3H, NHCH))
                     3. 26 (q. J=7Hz, 2H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
                     5. 42 (br. 1H, NHCH3)
                     6.86 (s, 111, Pyrimidine ring)
                     7. 71 (d. J=SHz, 2H, Benzene ring)
                     8. 22 (d, J=4Hz, 1H, Pyrazine ring)
                     8. 37 (d, J=4Hz, 1H, Pyrazine ring)
                     8, 55 (d. J=8Hz. 2H. Benzede ring)
                      (CDC1s)
                                                        融点151-153℃
[0103]
                                               【表32】
                 [第2-2表統さ]
                化合物 'H-NMR ō (ppm)
                        (Solvent)
                                                             物理的性質
                No.
               303 1.41 (t, \underline{J} = 7 \text{ Hz}, 3H, CH_2 C\underline{H}_2)
                     3. 24 (q, \underline{J} = 7 Hz, 2H, \underline{C} \underline{H}_2 \underline{C} \underline{H}_3)
                     3. 71 (s, 8H, Morpholine ring)
                     6. 99 (s. 1H. Pyrimidine ring)
                     7. 63 (d. J=8Hz, 2H, Benzene ring)
                     8. 10 (d. J=4H.z. 1H. Pyrazine ring)
                     8. 27 (d, J=4Hz, 1H, Pyrazine ring)
                     8. 45 (d, J=8Hz, 2H, Benzene ring)
                      [CDCla]
                                                           融点94-96℃
               304 1.31 (t, J=7Hz, 3H, NHCH2 CH2)
                     1, 43 (t, J = 7 Hz, 3H, \phi CH_2 CH_3)
                     3. 21 (q, \underline{J} = 7 \text{Hz}, 2H, \phi C \underline{H}_2 CH<sub>2</sub>)
                     3. 54 (m. 2H. NHCH2 CH3)
                     5. 13 (br. 1H, NHCH, CH, )
```

```
(31)
                                                      特謝平6-192252
   50
                                                  60
      6. 73 (s, 11% Pyrimidine ring)
      7. 59 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring)
      8. 07 (d, J = 4 \text{ Hz}, 1H, Pyrazine ring)
      8. 24 (d, J-4Hz, 1H, Pyrazine ring)
      8. 43 (d, J=911z, 211, Benzene ring)
      (CDCIs)
                                        融点199-201℃
                          * * [表33]
  〔第2-2表統者〕
 化合物 'H-NMR 6 (ppm)
      (Solvent)
 No.
                                             物理的性質
305 3, 27 (s, 6H, N (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>)
      7. 44 (s, 111, Pyrimidine ring)
      7. 71 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring)
      8. 10 \sim 8. 50 (m. 211, Pyrazine ring)
      8. 51 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring)
      9. 30 (s, 1H, Pyragine ring)
      (CDC Ls )
                                        融点201-202℃
306 1.27 (t. 1=7Hz, 3H, N (CH: ) CH: CH: )
      1. 39 (t, J=7Hz, 3H, \phi CH_2 CH_2)
      3. 20 (q, J=7Hz, 2H, N (CH<sub>3</sub>) CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
      3. 21 (q, J=7Hz, 2H, \phiCH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)
      6. 85 (s. 1 H. Pyrimidine ring)
      7. 82 (d, 1=8Hz, 2H, Benzene ring)
      8. 10 (d, J=4Hz, 1H, Pyrazine ring)
      8, 28 (d. J=4Hz, 1H, Pyrazine ring)
      8. 47 (d, J = S Hz, 2H, Benzene ring)
                                                   oil
       (CDC La )
                         ※ ※ [表34]
  〔第2-2表統之〕
 化合物 <sup>1</sup>H-NMR & (ppm)
 No.
        (Solvent)
                                             物理的性質
307
                                        融点205-207℃
308 3. 19 (s, 6H, N (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>)
      4. 00 (s. 3H, OCH)
      7. 25 (s. 1H. Pyrimidine ring.)
      7. 64 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring)
```

[0106] [表35]

(CDC1s)

8. 23 (s. 1H. Pyrazine ring)

9. 24 (s. 1H, Pyrazine ring)

8. 57 (d. J=911z, 211, Benzene ring)

〔第2-2表続き〕

[0104]

[0105]

融点174-175℃

GI

62

化合物 <sup>2</sup>H-NMR & (ppm) (Solvent) No. 物型的性質 309 1.30 (t, J=7Hz, 3H, NHCH2 CH2) 3. 19 (s, 6H, N (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>) 3. 42 (q. J=7Hz, 2H, NHCH2 CH3) 4. 71 (br, 1H, NHCH2 CH3) 7. 29 (s, IH, Pyrimidine ring) 7. 69 (d. J=8Hz. 2H. Benzene ring) 7. 93 (s, 1H, Pyrazine ring) 8. 62 (d, J=8Hz, 2H, Benzene ring) 9. 01 (s, IH, Pyrazine ring) (CDCl<sub>3</sub>) 融点183-185℃ 310 3.03 (d, J=5Hz, 3H, NHCH<sub>3</sub>) 3. 23 (s, 6H, N (CHs) 1) 4. 85 (br. fil, NHCIIs) 7. 32 (s, 1H, Pyrimidine ring) 7. 63 (d, J=9Hz, 2H, Benzene ring) 7. 91 (s, 1H, Pyrazine ring) 8. 57 (d. <u>1</u>=9Hz, 2H, Benzene ring) 8. 96 (s. 1H, Pyrazine ring) (CDC1s) 融点199-201℃

【0107】 (第2-3表)

[0108]

(化2.51

\* [0109] [表36]

化合物No.	Ra	Rb	Re	
401	CHs	4 - C.F.s phenyl	SCH	
402	$CH_3$	4-C 1—phenyl	SEH	
403	Ca Ha	4 - C 1 - phenyl	SCH₂	
404	C <sub>2</sub> H <sub>5</sub>	4 - F -phenyl	SCHa	
405	C2 Hi	4 - C Fa -phenyl	S C H₂	

[表37]

[0110]

(第2-4表)

化合物 'H-NMR ð (ppm) No. (Solvent)

物理的性質

401 2.61 (s, 3H), 2.94 (s, 3H)

7. 55~7. 95 (m, 4H)

8. 20 (d, J=8Hz, 2H)

8. 46-8. 65 (m, 2H, Pyrazine ring)

(CDCls)

融点110-115℃

ő4

402 2.60 (s, 3H), 2.93 (s, 3H)

7. 22~8. 13 (m, 6H)

8. 40~8. 59 (m. 2H)

(CDCIa)

融点123-125℃

403 8.48~8.36 (m, 2H)

7. 96~7. 28 (m, 6H)

3. 22 (q, 2H, J=7Hz,  $\phi-CH_2$  CH<sub>2</sub>)

2. 57 (s, 3H, SCH2)

1. 34 (t, 3H, J=7Hz,  $\phi-CH_2$  CH<sub>2</sub>)

(CDC1s)

融点104-105℃

404 8.49~8.35 (m, 2H)

8. 07~6. 91 (m. 611)

3. 23 (q, 2H, J = 7 Hz,  $\phi - C \text{ Hz}$  CHz)

2.56 (s, 3H, SCH<sub>8</sub>)

1. 34 (1, 3H, 1=7Hz,  $\phi-CH_{2}$   $CH_{2}$ )

(CDCL:)

職点89-91℃

[0111]

\* \* 【最多8】

[第2-4表]

化合物 H-NMR o (ppm)

No. (Solvent)

物理的性質

405 8.44 (dd, 2H, J=2Hz)

8. 04 (d. 2H. J-8Hz)

7. 68~7. 49 (m, 411)

3. 23 (q, 2H, J=7Hz,  $\phi CH_2$   $CH_3$ )

2. 57 (s. 3H, SCH<sub>1</sub>)

1. 37 (t, 3H, φCH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>)

(CDC1:)

融点90-91℃

【0112】 (第3-1表)

[0114] [表39]

[0113] [化26]

N Ra SCH<sub>3</sub>

40

化合物No. Ra. <sup>1</sup>H-NMR & (ppm)

(Solvent)

物理的性質

101 H 3. 10 (s, 3H, SCHs), 3. 15 (s, 3H, SCHs),

-615-

```
(14)
                                                              特謝平6-192252
                 65
                                                           66
                            7. 95 (s, 1H, vibyl),
                            8. 93~9. 18 (m. 2H. Pyrazine ring),
                            9. 75 (d. J=1H, Pyrazine ring)
                                                脚点155-159℃
                            (CDCla)
               1.02
                           2. 75 (s, 6H, SCH, ),
                      CHa
                            3. 07 (s, 3H, CHi),
                            7. 40 (s, 1H, vinyl),
                            8. 53 (d, J=2. 6Hz, 1H, Pyrazine ring)
                            8. 63 (d, J=2. 6Hz, 1H, Pyrazine ring)
                            (CDC to 1
                                               融点102-104℃
                           1. 58 (t, J=8Hz, 3H, CHz CH3),
              103 C2 H5
                            2. 79 (s, 6H, SCHs).
                            3. 45 (q, J=8Hz, 2H, CH2 CH3),
                            7. 36 (s. 1H. vinyl).
                            8. 58 (d, J=2. 4Hz, 1H),
                            8. 73 (d, J=2. 4Hz, 1H)
                            (CDC1s)
                                                    融点87-8970
[0115] (第3-2表)
                                       * [0117]
[0116]
                                      20 【表40】
[任2-7]
              化合物No.
                         Ra, Rb
                            TH-NMR & (p.p.m)
                            (Solvent)
                                                      物型的性質
                         C: H: , 4-CF: -phenyl
              201
                            1. 43 (t, J = 7Hz, 3H, CH_2 CH_3),
                            3. 34 (s, 311, SO<sub>2</sub> CH<sub>2</sub>),
                            3. 40 (q, J=7H2, 2H, CH₂ CH₃),
                            7. 16 (s, 1H, Pyrimidine ring),
                            7. 65~7. 79 (m. 2H),
                            8. 47~8. 65 (m. 4H)
                            (CDC Is )
                                                融点210-211℃
              202
                        Ct H;, 4-F-phenyl
                            1. 42 (t. J=8Hz, 3H, CH<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>),
```

【0118】前配スキームあるいは実施例に準じて合成 め、第4表に示すが、本発明はこれらによって限定され される本発明化合物を前記実施例で合成した化合物を含 50 るものではない。

6.  $96 \sim 7$ . 25 (m, 311), 8. 29~8. 55 (m, 4H),

(CDCIs )

3. 32 (s, 3H, SO<sub>2</sub> CH<sub>3</sub>),

3, 35 (q, J=8Hz, 2H,  $CH_2$   $CH_3$ ),

融点189-190℃

67

[0119] [第4表]

[0120]

[0121]

[化29]

[0122]

40 Mb3 01

[0123]

\* \* 【表生1】

Rb	Rc
phenyl	SCH3
4-F-pheny1	SCII
4-Ci-phenyl	SCH
4-Br-phenyl	SCHs
4-1-phenyl	SCHa
$4-CF_3-ph\in nyl$	SCHs
3-F-pheny1	S CH <sub>3</sub>
3-C1-pheny1	S.C.H <sub>8</sub>
3 Br phenyl	SCHa
3-1-pheny1	SCH
3-CFs -phenyl	S CH <sub>3</sub>
2-F-phenyl	SCH3
2-C1-pheny1	SCHs
2-Br-phenyl	SCHa
2-1-pheny1	Ş C H₃
$2-C.F_3-p.henyl$	SCH3
2-CH <sub>3</sub> -pheny1	SCHa
3-CH <sub>3</sub> -phenyl	SCHa
4-CH₃ -phenyl	$SCH_3$
4-OCFs -phenyl	S C H <sub>3</sub>
4-OCF: H-phenyl	SCH <sub>8</sub>
4-F-pheny1	OCH3
4-C1-pheny1	OCH <sub>3</sub>
	[去42]
第4表糊き)	

[0124]

Κb

Rc

```
4-Br-phenyl
                         \bigcirc\, \subset \mathbb{H}_3
4-CF3-phenyl
                         OCH_3
4-OCF3 -phenyl
                         OCH
2-pyridyl
                          SCH
3-pyridy1
                          \mathbb{S} \subseteq \mathbb{H}_8
4-pyridy1
                          SCH<sub>3</sub>
2-thlenyl
                          SCH
3-thieny1
                          SCH
benzyl
                          SCHa
5-CF_3-2-pyridy1
                          SCH<sub>3</sub>
5-Cl-2-pyrtdyl
                          SCHs
6-CF2-3-pyridy1
                          SCHa
6-Cl-3-pyridy1
                          SCH
4-pyridyl
                         O\,C\,H_3
5-C1-2-pyridyl
                         OCHs
                         ocm
5-OFs-2-pyridyl
4-CFa -phenyl
                          SCa Ha
4-Ci-phenyl
                          S Ca Ha
                          S Ca Ha
4-F-phenyl
4-Br-phenyl
                          SC: Ha
4-OCF3 -pheny1
                          SC<sub>2</sub> Hs
4-CF2-phonyl
                         OCa Hs
```

[0125]

[表43]

#### (第4表続き)

₽b	Re
4-Cl-phenyl	OC2 H5
4 F phenyl	OCa HP
4-Br-pheny1	OC2 Hs
4-OCF; -phenyl	QC2 Hs
4-Cl-phenyl	SCH (CH2 ) 2
$4-CF_s-phenyl$	SCH (CHz ) z
4-F-pheny f	SCH (CH2)2
4-C1-pheny1	ОСН (СН₃ ) :
$4-C.F_3-p.henyl$	OCH (CH3 ) 2
4-F-phepy1	OCH (CH3) 2
$2 - F - 4 - CF_T - phenyl$	S CH₃
$3-F-4-CF_3-phenyl$	$SCH_3$
3, 4-di-F-phenyl	S C H <sub>3</sub>
2, 4-di-F-phenyl	SCH <sub>3</sub>
3, 4-di-Cl-phenyl	SCH3
2, $4-di-Cl-phenyl$	SCII
2-F-4-CI-phenyl	S-C-H <sub>2</sub>
4-Cl-phenyl	OC (CH2 ) 2
4-F-phenyl	OC (CHa) a
4-CF <sub>8</sub> -phenyl	OC (CHs) s
4-C $l-p$ heny i	N (CH <sub>8</sub> ) 2

4 F pheny1 N (CH<sub>3</sub>) x

[0126]

\* \* [表44]

## (第4表続き)

Rb	Rc
4-CF <sub>a</sub> -phenyl	N (CHa) 2
4-Br-phonyl	$N (CH_3)_2$
4-Cl-phenyl	NHCH:
4-F-pheny1	NHCH3
4-CFs -phenyl	NHCHa
4-Br-phenyl	NHCH8
4-F-pheny1	NHC <sub>2</sub> H <sub>5</sub>
4-Cl-phenyl	NIICa IIe
4-Br-phenyl	NHC2 He
4-CFs -phenyl	NIICa IIs
4-F-phenyl	NCH (CHa) 2
4-Cl-phenyl	NCH (CHs):
4-Br-phenyl	NCH (CHa):
4-CF, -phenyl	NOH (CH:):
4-F-pheny1	NHCH2 CH2 CH3
4-C1-pheny1	NHCH: CH: CH:
4-Br $-phenyi$	NHCH: CH: CH:
4-CFa -phenyi	NHCH: CH: CH:
4-F-phenyl	NHC (CH: ):
4-C1-pheny1	NHC (CHs ) a
4-Br-phenyl	NHC (CHs ) s
$4-CF_3-phenyl$	NHC (CH3 ) 3

[0127]

# [第4表続き]

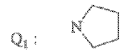
*****		
	Кb	Rc
	4-F-phenyl	NHCH: CH=CH:
	4-Cl-phenyl	NHCH: CH=CH2
	4-Br-phenyl	NHCH2 CH=CH2
	4-CF3 -pheny1	NHCH: CH=CH:
	4-F-phenyl	NHCH: C=CH
	4-C1-pheny1	NHCH: C=CH
	4-Br-phenyl	NHCH2 C=CH
	4-CF3 -phenyl	NHCH: C=CH
	4-F-pheny1	N (C3 H5) 3
	4-C1-pheny1	N (C2 IIs ) 2
	4-Br-phenyl	N (Cs He) s
	$4 - CF_8 - pheny 1$	N (Ca Ha) 2
	4-F-phenyl	NH2
	4-Cl-phenyl	NH2
	4 - B r - p h e n y l	NH2

[表45]

```
77
                                                              23
                 4 CF, phenyl
                                            NIT:
                 4-F-phenyl
                                            N (CH (CH<sub>3</sub> )<sub>2</sub> )<sub>2</sub>
                 4-Cl-phenyl
                                            N (CH (CH; ); );
                 4-Br-phenyl
                                            N (CH (CH<sub>3</sub>) 2) 2
                 4-CFa -pheny1
                                            N (CH (CH2) 2) 2
                 4-F-phenyl
                                            N (CHs CHs CHs) s
                 4-Cl-phenyl
                                            N (CH2 CH2 CH3) 2
[0128]
                                      * * [麦46]
                (第4表続き)
                 Rb
                                            RC
                 4-Br-phenyl
                                            N (CH2 CH2 CH4) 2
                 4-CFs -phenyl
                                            N (CH2 CH2 CH3) 2
                 4-F-phenyl
                                            N (CH_2 CH = CH_2)_2
                 4-01-pheny (
                                            N (CHa CH=CHa) a
                 4-Br-phenyl
                                            N (CH2 CH=CH1) 2
                 4-CF; -phenyl
                                            N (CH2 CH=CH2) 2
                 4-F-phenyl
                                            N (CH_1 C = CH)_2
                 4-Cl-phenyl
                                            N (CH: C=CH) 2
                 4-Br-phenyl
                                            N (CH_2 C = CH)_2
                 4-CF3 -phonyl
                                            N (CH_2 C \equiv CH)_2
                 4-F-phenyl
                                            \mathbb{Q}_{1}
                 4-Ci-phenyl
                                            Q_1
                 4-Br-phenyl
                                            \omega_{\lambda}
                 4-CFa - pheny l
                                            Q_1
                 4-F-phenyl
                                            \mathbb{Q}_2
                 4-Cl-phenyl
                                            Q_{\hat{z}}
                 4-Br-phenyl
                                            Q_2
                 4 CFs phenyl
                                            \mathbb{Q}_2
                 4-F-pheny1
                                            \mathbb{Q}_3
                 4-Cl-phenyl
                                            Q_{\bar{a}}
                 4-Br-phenyl
                                            Q_3
                 4-CFs -phenyl
                                            \mathbb{Q}_{\mathbb{R}}
[0129]
                                      ※ ※ [表47]
                [第4表稿香]
                 Rb
                                            Rc
                 4-F-pheny1
                                            Q_i
                 4-Cl-phenyl
                                            Q_4
                 4-Br-phenyl
                                            \mathbb{Q}_4
                 4-CF<sub>3</sub>-phenyl
【0130】但し、第4表中のQ:、Q2, Q2 および
                                            [0131]
```

【化31】

Q。は以下を表す。





 $Q_{i}$ :

 $Q_4$ :

【0132】本発明化合物を除草剤として施用するにあ たっては、一般には適当な担体、例えばクレー、タル ク、ペントナイト、珪藻土、ホワイトカーポン等の固体 担体あるいは水、アルコール類(イソプロパノール、ブ タノール、ペンジルアルコール、フルフリルアルコール 等)、芳香族炭化水素類(トルエン、キシレン等)、エ ーテル類(アニソール等)、ケトン類(シクロヘキサノ ン、イソホロン等)、エステル類(酢酸プチル等)、酸 アミド類 (N-メチルピロリドン等) またはハロゲン化 炭化水素類(クロルペンゼン等)などの液体程体と混用 20 その他として、例えば凍結防止剤、増粘剤等があげられ して適用することができ、所望により界面活性剤。乳化 **剂、分散剂、浸透剂、展着剂、增粘剂、凍结防止剂、**固 結防止剤、安定剤などを添加し、液剤、乳剤、水和剤、 ドライフロアブル剤、フロアブル剤、粉剤、粒剤等任意 の創理にて実用に供することができる。

【0133】また、本発明化合物は必要に応じて製剤ま たは散布時に他種の除草剤、各種殺虫剤、殺菌剤、植物 生長調節剤、共力剤などと混合施用しても良い。特に、 他の除草剤と混合施用することにより、施用薬量の減少 による低コスト化。混合薬剤の相乗作用による殺草スペー30 クトラムの拡大や、より高い殺草効果が期待できる。こ の際、同時に複数の公知除草剤との組み合わせも可能で ある。本発明化合物と混合使用する除草剤の種類として は、例えば、ファーム・ケミカルズ・ハンドブック( F arm Chemicals Mandbook) 1993年版に記載されてい る化合物などがある。

【0134】本発明化合物の施用薬量は適用場面、應用 時期、施用方法、栽培作物等により差異はあるが一般に は有効成分量としてヘクタール (ha) 当たり0.0001~10 kg程度、好ましくは0.001 ~5kg 程度が適当である。次 40 以上を均一に混合粉砕して水和剤とする。 に具体的に本発明化合物を用いる場合の製剤の配合例を 示す。但し本発明の配合例は、これらのみに限定される ものではない。なお、以下の配合例において「部」は重 量部を意味する。

[0135] (水和剤)

本発明化合物----- 5~80部 -----10~8:5部 固体担体 界面活性剂 ---- 1~10部 1~5 部 その他 その他として、例えば固結防止剤などがあげられる。 [0136] (乳 初]

本発明化合物 1~30部 30~95能 海体相休 界面に性剤 ----- 5~15部 〔フロアブル剤〕 本発明化合物 5~70部 ----15~65#S 液体担体 界面活性剤 ---- 5~12部 5~30部 その個

【0137】 (粒状水和剤(ドライフロアブル剤))

本発明化合物----20~90部 ----10~60部 固体担体 界面活性制 ———— 1~20.部 (粒 剤)

----9()~99.99 <del>f</del>\$ 固体相体 その他 1~5 8

【0138】 (配合例1) 水和剤

本発明化合物 No. 11-----50部 ジークライトPFP -----43部

(カオリン系クレー:ジークライト工業(株)商品名) ソルポール 5050 

(アニオン性界両活性剤:東邦化学工業(株)商品名)

ルノックス 1000 C ---- 3部 (アニオン性界面活性剤: 東邦化学工業(株)商品名)

カープレックス#80 (固結防止剤) ---2部 (ホワイトカーボン:塩野養製業(株) 商品名)

[0139] (配合例2)乳剤

本発明化合物 No. 7 3部 キシレン イソホロン -----6 <del>\*\*\*</del> ゾルボール3005X

(非イオン性界面活性剤とアニオン性界面活性剤との混 合物: 東邦化学工業(株) 商品名) 以上を均一に混合して乳剤とする。

【0140】 (配合例3) フロアブル剤

50 本発明化合物 No. 11-35部

アグリゾール8 711 ----- 8-部 (非イオン世界面活性剤:花王(棒)商品名)

(アニオン性界面活性剤:東邦化学工業(株) 商品名)

20部 1 累口ドボール水

(増粘剤:ローン・ブーラン社商品名)

エチレングリコール (凍結防止剤) ―― 8部

-----28. 5**B**S

以上を均一に混合して、フロアブル剤とする。

【0141】〔配合例4〕粒状水和剤(ドライフロアプ 70 11.茶(1)

本発明化合物 No. 17----75部 イソバンNo.1

(アニオン性界面活性剤:クラレイソプレンケミカル (株) 商品名)

バニレックスN

(アニオン性界面活性剤:山陽国策パルプ(株)商品

カープレックス#80----10部

(ホワイトカーボン:塩野義製業(株)商品名)

以上を均一に混合微粉砕してドライフロアブル剤とす 300

【0142】〔配合例5〕粒 剤

本発明化合物 No. 12----- 0.1部

-----55. OMS ベントナイト

-----44.9部 タルグ

以上を均一に混合粉砕した後、少量の水を加えて攪拌混 合揮和し、押出式造粒機で造粒し、乾燥して粒剤にす

ブル剤、粒状水和剤は水で50~1000倍に希釈して、有効 成分が1ヘクタール (ha) 当たり0.0001~10kgになるよ うに散布する。次に、本発明化合物の除草剤としての有 用性を以下の試験例において具体的に説明する。

【0144】 (試験例-1) 土壌処理による除草効果試

縦21cm、横13cm、探さ7cmのプラスチック製箱に殺 菌した洪積土壌を入れ、オオイヌノフグリ、ハコペ、コ ムギ、ビートの種子をそれぞれスッポト状に播醸し、約 1. 5 cm覆上した。各植物が2~3 薬期に達したとき、 40 有効成分量が所定の割合となるように基英部へ小型スプ レーで均一に散布した。散布の際の薬液は、崩記配合例 等に準じて適宜調整された水和剤を水で希釈して用い た。葉液散布3週間後に各種雑草および作物に対する除 草効果を下記の判定基準に従い日視により調査した。結 果を第5表に示す。

【0115】判定基準

5 - 穀草率 90%以上(ほとんど完全枯死)

4- 殺草率 70~90%

3-教草率 40~70%

2 殺草率 20~40%

1-殺草學 5~20%

0一般草率 5%以下(ほとんど効力なし)

なお、各表中の記号は次の意味を示す。

A (オオイヌノフグリ), B (ハコベ), a (コム (E) , b (F-k)

82

[0146]

[表48]

[第5表] 李褒処理による独尊効果

化合物 物。	楽量 (kg/ba)		Ą	THE STATE OF THE S	ā	b
ń	0.	35 g 45	5		0	3
<b>"</b>	0.	83	5	3	0	5
9	0,	63	8	3	0	3
1.0	0,	63	5	5	0	5
11	0,	63	5	Б	0	5
12	0.	63	5	4	0	5
17	0	63	5	5	0	Б
18	0.	63	5	5	0.	5

【0147】 (試験例-2) 温水条件における雑草発生 期前処理による除草効果試験

1/50007ールのワグネルボット中に沖縄土壌を入 れた後、水を入れて混和し水深4cmの磁水条件とした。 ノビエ、コナギ、キカシグサの種子を上記のボットに播 種した後、2。5葉期のイネ苗を移植した。ポットを2 0~30℃の室温内に置いて植物を育成し、播種1日後 【0143】使用に際しては上記水和剤、乳剤、フロア 30 に水面へ所定薬量になるように薬剤希釈液をメスピペッ トで滴下処理した。薬液滴下後3週間目に各種雑草およ びイネに対する除草効果を試験例一1の判定基準に従っ て調査した。結果を第6表に示す。

【0148】なお、各表中の記号は次の意味を示す。

C (ノピエ), D (コナギ), E (キカシグサ), c (移植イネ)

[0149]

[麦49]

80

83 (第6表) 水田における除草効果

化合物 No. 4	莱曼 (kg/ha)		المساح المساح	D	<b>E</b> .	C	
	1.	0	5	5	5	0	
6	0.	25.	Ę	5	Đ	O	
7	0.	25	5	6	£5	0	
10	1.	0	5	52	Ö	0	
1 1	0.	25	ő	5	5	0	$\mathcal{H}$
12	0.	2.5	S	5	5	0	
17	0.	25	Ö	5	S	0	
18	1.	0	5	5	5	0	

### フロントページの続き

(51) Int. Cl. 4 識別記号 庁内整理番号 FI 技術表示簡明 C 0 7 D 409/14 2 3 9 7602-4C (72)発明者 編巻 勤 (72) 発明者 石川 公広 埼玉県南埼玉郡白剛町大字白岡1470日産化 埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470日産化 学工業株式会社生物科学研究所内 学工業株式会社生物科学研究所内 (72)発明者 渡辺 黛匜 (72)発明者 伊藤 洋一 埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470日産化 埼玉県南埼玉郡白岡町大学白岡1470日産化 学工業株式会社生物科学研究所内 学工業株式会社生物科学研究所内